# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- · TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 07188282 A

(43) Date of publication of application: 25 . 07 . 95

(51) Int. CI

C07K 5/08 A61K 38/21 A61K 38/21 C12N 9/99

(21) Application number: 03182068

(71) Applicant:

SUETSUNA YOKO

(22) Date of filing: 19 . 04 . 91

(72) Inventor:

SUETSUNA KUNIO

(54) NOVEL TRIPEPTIDE, ITS PRODUCTION AND HYPOTENSOR CONTAINING THE SAME AS AN ACTIVE INGREDIENT

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a novel tripeptide which is useful as a hypotensor with high safety, low toxicity and no anaphylaxy shock.

CONSTITUTION: Twenty three kinds of tripeptide having the L-amino acid sequences are represented by the formulas. The tripeptides are obtained by treating sardin muscles with a protease, filtering the product, and fractionating the components passing through the semipermeable membrane by means of a strong acid cation exchange resin, gel filtration, ion-exchange gel filtration, reverse-phase high-performance liquid chromatography in order to collect the fractions containing the components having the activity of inhibiting the enzymes transforming angiotensin.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO

Lou-Ala-Pho. Val-Ala-Tyr. Mot-Val-Val. Val-Val-Leu. Alz-Alz-Phe. Lou-Ala-His. Leu-Glu-Leu, Ala-Tyr-Yal, Ala-Val-Met. Glu-Val-Tyr, Gly-Val-Leu, Ala-Val-Lys. Tyr-Asp-Ala, Leu-Trp-Trp. Leu-Ala-Ala. Glu-Ala-Val. Phe-Ile-Leu. Ala-Leu-Ala. Thr-Gly-Pro, Wet-Gly-Ile, Leu-Ala-Val, Leu-Val-Val, Asn-Gln-Phe,

#### (19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-188282

(43)公開日 平成7年(1995)7月25日

(51) Int.Cl. 8

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

C 0 7 K 5/08 A 6 1 K 38/21 8318-4H

ABU AEQ

A 6 1 K 37/66

ABU

AEQ

審查請求 有

FΙ

請求項の数6 書面 (全12頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

特願平3-182068

(71)出願人 591167119

末綱 陽子

山口県下関市川中本町16-14

(22)出願日

平成3年(1991)4月19日

(72)発明者 末綱 邦男

山口県下関市川中本町16-14

特許法第30条第1項適用申請有り 平成3年4月1日 社団法人日本農芸化学会主催の「日本農芸化学会1991年

度大会」において文書をもって発表

### (54) 【発明の名称】 新規なトリペプチド、その製法およびそれを有効成分と する血圧降下剤

#### (57) 【要約】

【目的】 イワシ筋肉並びに大豆タンパク質分解酵素 の分解液から新規な血圧降下作用を有するペプチドを提 供する。

イワシ筋肉をタンハク質分解酵素等で処理 【構成】 し、アンジオテンシン変換酵素阻害活性を有する新規な 23種のトリペプチドを単離した。又、大豆をタンパク 質分解酵素等で処理し、アンジオテンシン変換酵素阻害 活性を有する2種のトリペプチドを単離した。

【特許請求の範囲】

#### 【請求項1】

次式; Leu-Ala-Phe, Val-Ala-Tyr, Met-Val-Val, Val-Val-Leu. Ala-Ala-Phe. Leu-Ala-His. Leu-Glu-Leu. Ala-Tyr-Val. Ala-Val-Met, Ala-Val-Lys, Glu-Val-Tyr, Gly-Val-Leu, Tyr-Asp-Ala, Leu-Trp-Trp, Leu-Ala-Ala, Glu-Ala-Val, Phe-Ile-Leu, Ala-Leu-Ala, Thr-Gly-Pro, Net-Gly-Ile, Leu-Ala-Val. Leu-Val-Val. Asn-Gln-Phe.

で示されるL体のアミノ酸の配列によるペプチド構造を 有する新規な23種類のトリペプチド。

1

【請求項2】 イワシ筋肉をタンパク質分解酵素で処理 して得られた生成物を濾過し、その濾液成分中の半透膜 を通過した成分を順次、強酸性陽イオン交換樹脂、ゲル 濾渦、イオン交換性ゲル濾過、逆相高速液体クロマトグ ラフィーによって分画し、その処理毎に得られた分画か\* \* らアンジオテンシン変換酵素阻害活性を有する成分を含 有する分画を得ることを特徴とする請求項1の新規な2 3種のトリペプチドの製法。

【請求項3】 請求項1の新規な23種のトリペプチド から選ばれた1種以上のトリペプチドを有効成分とする 血圧降下剤

【請求項4】

次式: Ala-Ile-Met. Tyr-Ala-Val. Gly-Gly-Phe, Gln-Gly-Phe, Leu-Glu-Leu, Tyr-Ala-Phe, Gly-Tyr-Ile. Tyr-Glu-Phe. Ala-Asp-Tyr. Glu-Gly-Gln. Gln-Phe-Ala. Phe-Met-Gly. Gly-Phe-Gly, Ile-Gly-Ser, Trp-Trp-Leu, Ala-Ala-Leu. Leu-Ileu-Phe, Ala-Leu-Ala, Pro-Gly-Thr. Phe-Leu-Net, Trp-Ala-Pro,

Tyr-Ile-Ala, Phe-Ser-Pro, Phe-Phe-Tyr, Phe-Val-Ala, Gly-Phe-Ile, Ala-Ala-Val,

で示されるL体のアミノ酸の配列によるペプチド構造を 有する新規な27種のトリペプチド。

【請求項5】 大豆をタンパク質分解酵素で処理して得 られた生成物を濾過し、その濾過成分中の半透膜を通過 した成分を順次、強酸性陽イオン交換樹脂、ゲル濾過、 イオン交換性ゲル濾過、逆相高速液体クロマトグラフィ --よって分画し、その処理毎に得られた分画からアンジ オテンシン変換酵素阻害活性を有する成分を含有する分 リペプチドの製法

【請求項6】 請求項4の新規な27種のトリヘフチド から選ばれた1種以上のトリヘフチドを有効成分とする 血圧降下剤。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規なトリペプチドを 有効成分とする血圧降下剤およびその新規なトリペプチ ドの製法に関するものである.

[00002]

【従来の技術】高血圧は、病因的に血圧上昇の原因が明 らかなもの(病候性高血圧)と不明なもの(本態性高血 圧)とに大別されている。病候性高血圧は原因となる疾 患を治癒させることで高血圧を治癒させることができる が、本態性高血圧では原因に対する直接的な治療法は困 難である。従来、レニンーアンジオテンシン系(以下、 R・A系と略記する。)は、本態性高血圧の重要な要因 の一つであると考えられており、ここ10年来、R・A 画を得ることを特徴とする請求項1の新規な27種のト 40 系で中心的な役割を果たしているアンジオテンシン変換 酵素(以下、ACEと略記する )の活性を阻害するこ とによってR. A系を調節して本態性高血圧を調節する 試みが行われてきた。そのようなACE活性阻害を有す る物質としては、合成化合物の場合には1.一フロリン誘 導体 [M. A. Ondetti, B. Rubin et al; Science, 196, 441 (197 7) ] やそれをベースにした化合物が知られており、天

然物由来の物質の場合には蛇毒由来のブラディキニン増 強因子(C末端がPro) [S. H. Ferreia,

50 D. C. Bartelt et al; Biochem

istry, 9, 3583 (1970)]、ゼラチンの \*コラゲナーゼ消化物由来の6種類のペプチド(C末端が Ala-Hyp) [G. Oshima, H. Shima bukuro et al; Bjochim. BioPhs, Acta, 566, 128 (1979)]、牛カゼインのトリプシン消化物由来のペプチド(C末端が Gly-Lys) [S. Maruyama, H. Suzuki; Agric. Biol. Chem, 46, 1393 (1982)]などが知られている。食品の場合には鈴木らが大豆、茶類、貝類、果実類などでACE活性 10阻害を認めている [鈴木健夫、石川宣子ら; 農化, 57, 1143 (1983)]。しかし、これら天然物由来の物質はいずれも静脈内投与で効果が確認されている\*

(1)次式:

\*のみで、経口投与による業理効果は不明であり、発明されてから長期間経過しているが、未だ医薬品としての開発が進んでいるとの報告はない。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、新規なトリペプチド、その製法およびそれを有効成分とする血圧降下剤を提供することである。

#### [0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、前記の課題を 0 解決するために鋭意研究した結果、イワシ筋肉ならびに 大豆のタンパク質分解酵素の分解液から得られた本発明 の新規なペプチドが、血圧降下作用を有することを見出 し、本発明を完成するに至った。即ち、本発明は、

```
Leu-Ala-Phe, Val-Ala-Tyr, Met-Val-Val, Val-Val-Leu, Ala-Ala-Phe, Leu-Ala-His, Leu-Glu-Leu, Ala-Tyr-Val, Ala-Val-Met, Ala-Val-Leu, Glu-Val-Tyr, Gly-Val-Leu, Tyr-Asp-Ala, Leu-Trp-Trp, Leu-Ala-Ala, Glu-Ala-Val, Phe-Ile-Leu, Ala-Leu-Ala, Thr-Gly-Pro, Met-Gly-Ile, Leu-Ala-Val, Leu-Val-Val, Asn-Gln-Phe,
```

で示されるL体のアミノ酸配列を有する新規な23種の トリペプチド。

【0005】(2) イワシ筋肉をタンパク質分解酵素で を含有 処理して得られた生成物を濾過し、その濾過成分中の半 3種の 透膜を通過した成分を順次、強酸性陽イオン交換樹脂、 (3) 前 ゲル濾過、イオン交換性ゲル濾過、逆相高速液体クロマ※30 降下剤。

(4)次式:

※トグラフィーによって分画し、その処理毎に得られた分 画からアンジオテンシン変換酵素阻害活性を有する成分 を含有する分画を得ることを特徴とする前記の新規な2 3種のトリペプチドの製法

(3) 前記の新規なトリペプチドを有効成分とする血圧 R& Fixel

```
Ala-Ile-Met,
              Tyr-Ala-Val, Gly-Gly-Phe,
              Leu-Glu-Leu, Tyr-Ala-Phe,
Gln-Gly-Phe,
Gly-Tyr-Ile,
              Tyr-Glu-Phe, Ala-Asp-Tyr,
             Gln-Phe-Ala, Phe-Met-Gly,
Glu-Gly-Gln.
Gly-Phe-Gly,
             Ile-Gly-Ser, Trp-Trp-Leu,
Ala-Ala-Leu,
             Leu-Ileu-Phe, Ala-Leu-Ala,
             Phe-Leu-Met, Trp-Ala-Pro,
Pro-Gly-Thr,
              Phe-Ser-Pro, Phe-Phe-Tyr,
Tyr-Ile-Ala.
Phe-Val-Ala.
              Glv-Phe-Ile. Ala-Ala-Val.
```

で示される上体のアミノ酸配列を有する新規な27種の トリベンチド

【0006】(5) 大豆をタンハク質分解酵素で処理して得られた生成物を濾過し、その濾過成分中の半透膜を通過した成分を順次、強酸性陽イオン交換樹脂、ゲル濾過、イオン交換性ゲル濾過、逆相高速液体クロマトグラフィーによって分画し、その処理毎に得られた分画から★

★アンジオテンシン変換酵素阻害活性を有する成分を含有する分面を得ることを特徴とする前記の新規な27種のトリヘプチドの製法

(6) 前記の新規なトリヘフチドを有効成分とする血圧 降下剤に関するものである。以下、本発明を詳細に説明 する。本発明の新規なトリヘプチドは、

次式; Leu-Ala-Phe, Val-Ala-Tyr, Met-Val-Val,

```
Val-Val-Leu,
              Ala-Ala-Phe,
                           Leu-Ala-His,
Leu-Glu-Leu.
              Ala-Tyr-Val,
                            Ala-Val-Met,
             Glu-Val-Tyr.
                            Gly-Val-Leu,
Ala-Val-Lys,
                           Leu-Ala-Ala.
Tyr-Asp-Ala,
             Leu-Trp-Trp,
Glu-Ala-Val.
             Phe-Ile-Leu,
                           Ala-Leu-Ala,
Thr-Gly-Pro, Met-Gly-Ile, Leu-Ala-Val,
Leu-Val-Val, Asn-Gln-Phe,
```

(以上23種、トリペプチドの式中の各記号はペプチド \*【0007】

化学におけるアミノ酸配列の各アミノ酸単位を示す。) \*

Tyr-Ala-Val, Gly-Gly-Phe Ala-Ile-Met, Tyr-Ala-Phe Gln-Gly-Phe, Leu-Glu-Leu, Tyr-Glu-Phe. Ala-Asp-Tyr Gly-Tyr-Ile, Glu-Gly-Gln, Gln-Phe-Ala. Phe-Met-Gly Trp-Trp-Leu Gly-Phe-Gly. Ile-Gly-Ser, Leu-Ileu-Phe, Ala-Leu-Ala Ala-Ala-Leu, Pro-Gly-Thr, Phe-Leu-Met. Trp-Ala-Pro Phe-Phe-Tyr Tyr-Ile-Ala, Phe-Ser-Pro, Gly-Phe-Ile. Ala-Ala-Val Phe-Val-Ala.

(以上27種、トリペプチドの式中の各記号はペプチド 化学におけるアミノ酸配列の各アミノ酸単位を示す。) で示されるL体のアミノ酸配列を有する新規なトリペブ チドであり、この常温における性状は白色粉末である。 【0008】前記の新規なトリペプチドの製法として は、そのトリペプチドを化学的に合成する方法またはイ ワシ筋肉並びに大豆のタンパク質分解酵素の分解液から 分離、精製する方法を挙げることができる。本発明の新 規なトリペプチドを化学的に合成する場合には、液相法 または固相法などの通常の合成方法によって行うことが できるが、好ましくは、固相法によってポリマー性の固 相支持体へ前記トリペプチドのC末端側(カルボキシル 末端側) からそのアミノ酸残基に対応したL体のアミノ 酸を順次ペプチド結合によって結合して行くのが良い。 そして、そのようにして得られた合成トリベプチドは、 トリフルオロメタンスルホン酸、フッ化水素などを用い てポリマー性の固相支持体から切断した後、アミノ酸側 鎖の保護基を除去し、逆相系のカラムを用いた高速液体 クロマトグラフィー(以下、HPLCと略す。) などを 用いた通常の方法で精製することができる

【0009】本発明の新規なトリヘンチドを、イワシ筋肉並びに大豆のタンハク質分解酵素の分解液から分離精製することができるが、その場合には1991年度日本農芸化学会大会(京都)講演要旨集P183 3AP13の方法に準拠し、例えば以下のようにして行うことができる。上記の新規なトリペンチドを含有しているイワシ筋肉部分並びに大豆を取り出して、ホモゲナイザーを用いて適当な溶媒(例えば、水、トリスー塩酸緩衝液、

リン酸緩衝液などの中性の緩衝液など) 中で十分にホモ ジネートした後、加水分解する。加水分解は常法に従っ て行う。例えば、ペプシン等タンパク質分解酵素で加水 分解する場合は、イワシ筋肉ホモジネート並びに大豆ホ モジネートを必要とあれば更に加水分解した後、酵素の 至適温度まで加温し、pHを至適値に調整し、酵素を加 えてインキュベートする。次いで必要に応じ中和した 後、酵素を失活させて加水分解液を得る。その加水分解 物を濾紙およびセライトなどを用いて濾過することによ って不溶性成分を除去し、その得られた瀘液をセロファ ンなどの半透膜を用いて適当な溶媒(例えば、水、トリ スー塩酸緩衝液リン酸緩衝液などの中性の緩衝液など) 中で十分に透析し、その濾液中の成分で半透膜を通過し た成分を含む溶液を強酸性陽イオン交換樹脂(例えば、 ダウケミカル社製のDowex 50Wなど)にかけ、 その吸着溶出分画からアンジオテンシン変換酵素(以 下、ACEと略す。) 阻害活性を有する成分を含有する 分画を得、その得られたACE阻害活性分画をゲル濾過 (例えば、ファルマシア製の Sephadex G-25など)によって分画し、その得られたACE阻害活 性分画を陽イオン交換ゲル濾過(例えば、ファルマシア 製のSP-Sephadex C-25など)によって 分画し、その得られたACE阻害活性分画をさらにHP LC(逆相高速液体クロマトグラフィー)によって分画 することによって行うことができる

【0010】本発明の新規なトリヘフチドの製法において用いる魚筋肉並びにマメ科植物としては、本発明の目的を達成できる限りいかなる魚筋肉並びにマメ科植物を

用いても良いが、好ましくはイワシ並びに大豆を用いる

のが良い。以上のようにして得られた本発明の新規なトリベンチドは、静脈内へ繰り返し投与しても抗体産生を

惹起せず、また、アナフィラキシーショックを起こさせ

ない。また、本発明の新規なトリペプチドはレーアミノ

酸のみの配列構造からなり、その分子サイズからみて、 投与後、生体内のプロテアーゼにより分解されることな

く、すみやかに腸管吸収され、その血圧降下作用を発揮

するため毒性は極めて低く、安全性は極めて高い(LD

に係る新規なトリペプチドは、通常用いられる賦形剤等

の添加物を用いて注射剤、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、

散剤等に調整することができる。投与方法としては、通

ことがあげられる。投与量は、例えば、動物体重1 kg

経路によって、適宜、調整することができる。本発明に

酵素阻害作用を有し、血圧降下作用、ブラジキニン不活

化抑制作用を示す。したがって、本態性高血圧、腎性高

血圧、副腎性高血圧等の高血圧症の予防、治療剤、これ

らの疾患の診断剤や各種の病態において用いられる血圧

降下剤として有用であり、更にうっ血性心不全に対する 臓器循環の正常化と長期予後の改善(延命効果)作用を

当りこのトリペプチドをO. 01~10mgの量である 投与回数は、通常1日1~4回程度であるが、投与

常は、ACEを有している哺乳類(例えば、ヒト、イヌ、ラット等)に注射すること、あるいは経口投与する

so) 5000kg/kg;ラット経口投与)。本発明

\*M10型、φ76mm) に通過させ、通過液をDowe  $x = 50W \times 4 [H^{-}] \ \pi \bar{\rho} \Delta \ (\phi 4.5 \times 15 cm)$ に加えた。そのカラムを脱イオン水で十分洗浄した後、 2 N水酸化アンモニウム液 2 Lを用いて溶出した。減圧 濃縮によりアンモニアを除去し、濃縮液40mlを得 た。この濃縮液4mlを予め脱イオン水で緩衝化したS ephadex G-25カラム (ф2. 5х150с m) に負荷し、流速30m1/hr,各分画量8.6m 1でゲル濾過を行った。ゲル濾過を繰り返して大量分取 したACE阻害活性の高い画分を集め凍結乾燥してペプ チド粉末とした。このペプチド3gを20mlの脱イオ ン水に溶解後、予め、脱イオン水で緩衝化したSP-S ephadex C-25 (H') カラム (φ1.5x 47.2cm) に負荷し、脱イオン水1 Lから3%塩化 ナトリウム液1Lの濃度勾配法を行い、流速3ml/h r,各分画量10.0mlでクロマトグラフィーを行っ た。その結果は図1に示すとおりである。上記クロマト グラフ中、分画番号22~28のACE阻害活性分画を 集めて凍結乾燥して精製トリペプチド粉末を得た。この 精製トリペプチド粉末20mgを60μlの脱イオン水 に溶解した後、HPLCを行った。カラムとしては野村 化学 (株) 製DevelosilODS-5 (4.5m mIDx25cmL)を使用し、移動相としては0.0 5%トリフルオロ酢酸(以下、TFAと略記する。)か ら25%アセトニトリル/0.05%TFAの濃度勾配 法を行い、流速1.0m1/min,検出波長220n

有し、心不全の治療剤として有用である。 【実施例】以下に実施例として、製造例および試験例を 記載し、本発明を更に詳細に説明する。

#### 【0011】製造例1

[新規なトリペプチドのイワシ筋肉からの製造] イワシ筋肉500gに脱イオン水1 Lを加え、ホモジナイズした後、1 N塩酸にてpHを2.0に調整し ペプシン(メルク社製、酵素番号EC3.4.23.1) 10gを添加し、37℃20時間撹拌しながら加水分解を行った。分解反応液を直ちに限外濾過膜(アミコン社製、Y\*

【0012】このようにして得られたACE阻害作用を有するトリペプチドのアミノ酸配列は、アプライドバイオシステム社製のプロテインシークエンサー447A型を用いて決定された。その結果、23種のトリペプチドはそれぞれ、

あり、23種のトリペプチドの溶出時間は表1のとおり

次式; Leu-Ala-Phe, Val-Ala-Tyr, Met-Val-Val,
Val-Val-Leu, Ala-Ala-Phe, Leu-Ala-His,
Leu-Glu-Leu, Ala-Tyr-Val, Ala-Val-Met,
Ala-Val-Lys, Glu-Val-Tyr, Gly-Val-Leu,
Tyr-Asp-Ala, Leu-Trp-Trp, Leu-Ala-Ala,
Glu-Ala-Val, Phe-Ile-Leu, Ala-Leu-Ala,
Thr-Gly-Pro, Met-Gly-Ile, Leu-Ala-Val,
Leu-Val-Val, Asn-Gln-Phe,

で示される1体のアミノ酸残基からなる配列を有するトリペプチドであることが確認された。新規23種のトリペプチドをマススペクトルにより分折した結果、アミノ酸配列およびアミノ酸配。50

列構造を存するトリヘンチドであることが確認された このマススペクトルの結果は表 1 に示すとおりである 【0 0 1 3 】製造例 2

- [新規なトリヘプチドの大豆からの製造] 大豆200g

8

係る新規なトリペプチドは優れたアンジオテンシン変換 20 粒

mでクロマトグラフィーを行い、ACE阻害作用を有するトリペプチドを得た。その結果は図2に示すとおりで

30 である。 【001

10 \* 上でクロマトグラフィーを行った。その結果は図3に示

に脱イオン水1 Lを加え、ホモジナイズした後、1 N塩 酸にてpHを2.0に調整し、ペプシン(メルク社製、 酵素番号EC3.4.23.1)10gを添加し、37 ℃20時間撹拌しながら加水分解を行った。分解反応液 を直ちに限外濾過膜(アミコン社製、YM10型、φ7 6 mm) に通過させ、通過液をDowex 50W×4 [H'] カラム (φ4.5 x 15 c m) に加えた。その カラムを脱イオン水で十分洗浄した後、2N水酸化アン モニウム液21を用いて溶出した。減圧濃縮によりアン モニアを除去し、濃縮液40mlを得た。この濃縮液4 m1を予め脱イオン水で衝衡化したSephadex G-25 (φ2.5x150cm) に負荷し、流速30 ml/hr,各分画量8.6mlでゲル濾過を行った。 ゲル濾過を繰り返して大量分取したACE阻害活性の高 い分画を集め凍結乾燥してペプチド粉末とした。このペ プチド3gを20m1の脱イオン水に溶解後、予め、脱 イオン水で緩衝化したSP-Sephadex C-2 5 [H<sup>-</sup>] カラム (φ1.5 x 47.2 cm) に負荷 し、脱イオン水1上から3%塩化ナトリウム液1上の濃 度勾配法を行い、流速3m1/hェ、各分画10.0m\*20 はそれぞれ、

次式:

すとおりである。 【0014】上記クロマトグラフ中、分画番号32~3 8のACE阻害活性分画を集めて凍結乾燥して精製トリ ペプチド粉末を得た。この精製トリペプチド粉末20m gを60μ1の脱イオン水に溶解した後、HPLCを行 った。カラムとしては野村化学(株)製Develos ilODS-5 (4.5mmIDx25cmL)を使用 し、移動相としては0.05%トリフルオロ酢酸(以下 TFAと略記する。) から25%アセトニトリル/0. 10 05%TFAの濃度勾配法を行い、流速1.0ml/m in, 検出波長220nmでクロマトグライーを行い、 ACE阻害作用を有するリペプチドを得た。その結果は 図4に示すとおりであり、27種のトリベアチドの溶出 時間は表2のとおりである。 【0015】このようにして得られたACE阻害作用を

【0015】このようにして得られたACE阻害作用を 有するトリペプチドのアミノ酸配列は、アプライドバイ オシステム社製のプロテインシークエンサー477A型 を用いて決定された。その結果、27種のトリペプチド はそれぞれ、

Ala-Ile-Met,
Gln-Gly-Phe,
Gly-Tyr-Ile,
Glu-Gly-Gln,
Gly-Phe-Gly,
Ala-Ala-Leu,
Pro-Gly-Thr,
Tyr-Ile-Ala,
Phe-Val-Ala,

Tyr-Ala-Val, Gly-Gly-Phe,
Leu-Glu-Leu, Tyr-Ala-Phe,
Tyr-Glu-Phe, Ala-Asp-Tyr,
Gln-Phe-Ala, Phe-Met-Gly,
Ile-Gly-Ser, Trp-Trp-Leu,
Leu-Ileu-Phe, Ala-Leu-Ala,
Phe-Leu-Met, Trp-Ala-Pro,
Phe-Ser-Pro, Phe-Phe-Tyr,
Gly-Phe-Ile, Ala-Ala-Val,

で示される1体のアミノ酸残基からなる配列を有するトリペプチドであることが確認された。新規27種のトリペプチドをマススペクトルにより分折した結果、アミノ酸配列およびアミノ酸組成が前記式で示したアミノ酸配列構造を有するトリペプチドであることが確認された。このマススペクトルの結果は表2に示すとおりである。精製して得られた本発明に係るイワシ筋肉由来トリペプチド23種より成る分画は、以下に示す試験によって薬理効 40 果が確認された。

をEs,被検液の代わりに緩衝液を加えた時の値をEc,予め反応停止液を加えて反応させた時の値をEbとして次式から阻害率を求めた。

阻害率 (%) = (E c - E s) / (E c - E b) × 1 0 0

【0016】試験例1

ACE阻害剤の阻害活性 I C。。値は、ACEの酵素活性を50%(阻害率)阻害するために必要な試料の濃度(M)で示した。本発明に係るイワシ筋肉由来新規23種のトリベプチドの生肺血清ACEに対する阻害活性(I C。。)は表1に示すとおりである。また、本発明に係る大豆由来新規27種のトリヘプチドの生肺血清ACEに対する阻害活性(I C。。)は表2に示すとおり

[ACE阻害活性測定法] ACE (シグマ柱製、酵素番号EC3.4.15.1) 2.5 mU, 合成基質日ippuryl-L-his-tidyl-L-leucine (ヘプチド研究所製) 12.5 mMを用いしiebermanの測定法を改良した由本等の方法(日胸疾会誌、18,297-302(1989))に準じて測定した。すなわち、生成した馬尿酸を酢酸エチルにて抽出し、225 nmの吸光度で測定した。被検液での吸光度 50

#### 【0017】試験例2

である

[新規なトリベプチドのラットへ投与時の降圧の効果] 1. 実験材料

前記製造例1,2で得られた精製トリヘプチド粉末。す なわちイワシ筋肉由来トリペプチド23種より成る分画 (SP-1分画)並びに大豆由来トリペプチド27種よ り成る分画 (SP=1分画)を用いた。

#### 11. 実験方法

実験動物は日本チャールズ・リバー(株)より15週令 雄性高血圧自然発症ラット(SHR)を購入し、1週間 の予備飼育後、収縮期血圧が160mmHg以上(体重 280~330g)の動物6匹1群として用いた。ラッ トは、室温23±25℃、湿度55±10%および12 時間明暗(午前6時~6時点灯)に調整された飼育室で ステンレスワイヤー製ラット用個別ケージに1匹ずつ収 F粉末飼料を、飲水は自家揚水(水道水質基準適合)を それぞれ自由に摂取させた。ラットは4群(1群6匹) に分け、第1群には対照として蒸留水を体重100gあ たり0.5mlの割合で強制経口投与した、第2群には トリペプチドの粉末1.0g/kgの用量を蒸留水で調 製し、体重100gあたり0.5mlの割合で強制経口 投与し、第3群にはトリペフチドの粉末2.0g/k g、第4群にはトリペプチドの粉末4.0g/kgの用 量を、第2群と同様に強制経口投与した。

#### 【0018】血圧は非観血的尾動脈血圧測定装置

((株) 理研開発製、PS-100) を用いtailcuff法により、投与前、投与後30分、1時間、2 時間、4時間および6時間の血圧および心拍数を測定し た。血圧は連続3回測定し、その最高値と最低値の差が 10mmHg以内の場合、その3回の平均血圧値を求め\* 12

\*た。差が11mmHg以上の場合はさらに2回測定し、 最高値および最低値を除き3回の平均血圧値を求めた。 また、平均心拍数は平均血圧値を算出したときの測定値 を用いて求めた。SHRを用いて、イワシ筋肉由来トリ ペプチド分画 (SP-1分画) 300,600および 1,200mg/kgを単回経口投与した時の、血圧値 および心拍数への作用についての結果は、表3, 図5に 示すとおりである。またSHRを用いて大豆由来トリベ プチド分画(SP-1分画)300,600および1, 容し飼育した。飼料はオリエンタル酵母工場(株)製M 10 200mg/kgを単回経口投与した時の、血圧値およ び心拍数への作用についての結果は、表4、図6に示す とおりである。以上の試験の結果、本発明に係るイワシ 筋肉由来トリペプチド23種より成る分画並びに大豆由 来トリペプチド27種より成る分画は、ACE阻害活性 を有し、in vivoにおいても有意な血圧降下作用 を示すことが確認された。したがって、本発明に係るイ ワシ筋肉由来トリペプチド23種並びに大豆由来トリペ プチド27種は高血圧症の治療または予防薬として有用 である。なお、本発明に係るイワシ筋肉由来トリペプチ 20 ド23種並びに大豆由来トリペプチド27種は、構造的 にそのアミノ酸配列を部分構造とするペプチドにおい て、構造中に採用することもできる。

[0019]

【表1】

MPLCにおける 潜出 間(分)	アミノ酸配列	分子量 (MH·)	阻害商性 ICsaMa(×10 <sup>-5</sup> M	
20.0	Lou-Ala-Pho	350	5.3	
21.8	Val-Ala-Tyr	352	4.2	
30.7	Met-Val-Val	348	3.1	
30.9	Val-Val-Leu	330	2.8	
31.3	Ala-Ala-Phe	308	9.2	
31.0	Lou-Ala-His	340	8.3	
31.8	Lau-Glu-Leu	374	1.3	
31.9	Ala-Tyr-Val	352	1.7	
32.1	Ala-Val-Net	320	0.8	
32.6	Ala-Val-Lys	317	1.6	
32.7	Glu-Val·Tyr	410	8.1	
32.8	Gly-Yal-Leu	288	8.8	
33.8	Tyr-Asp-Ala	368	4.7	
44.8	Leu-Trp-Trp	504	5.6	
44.9	fou-Ala-Ala	274	6.1	
55.2	Glu-Ala-Val	318	8.8	
55.9	Phe-Ile-Leu	392	1.9	
80.0	Ala-Leu-Ala	274	3.6	
80.1	Thr-Gly-Pro	274	5.3	
80.2	Net-Gly-lle	320	5.6	
72.0	Lou-Ala-Val	302	4.8	
72.5	Leu-Val-Val	330	8.5	
88.4	Ann-Gla-Phe	408	4.9	

イワシ筋肉由来トリペプチドのHPLCにおける溶出時 \*【0020】 間、アミノ酸配列、分子量および阻害活性。 \* 【表 2 】

NPLCにおける	アミノ敗配列	分子量	阻害活性	
油出時間 (分)		(HH.)	ICsu植(×10-5M	
19.1	Ala-Ile-Met	334	0.3	
21.8	Tyr-Ala-Val	352	4.6	
28.6	Gly-Gly-Pho	280	2.1	
31.6	Gln-Gly-Phe	351	6.7	
31.8	Leu-Glu-Leu	374	8.1	
31.9	Tyr-Ala-Pho	340	5.3	
32.0	Gly-Tyr-lle	352	9.7	
32.9	Tyr-Glu-Phe	458	10.2	
33.8	Ala-Asp-Tyr	368	3.8	
36.2	Glu-Gly-Glm	333	6.9	
37.0	Gln-Phe-Ala	365	7.4	
40.7	Phe-Met-6ly	354	5.2	
40.8	Gly-Phe-Gly	280	7.5	
42.9	Ile-Gly-Ser	278	5.5	
45.8	Trp-Trp-Leu	504	5.1	
48.2	Ala-Ala-Lou	274	9.3	
46.9	Lou-llou-Pho	392	7.7	
47.1	Ala-Lou-Ala	274	7.1	
47.2	Pro-Gly-Thr	274	1.2	
50.4	Pho-Leu-Hat	410	5.7	
52.6	Trp-Ala-Pro	373	7.1	
82.4	Tyr-Ilo-Ala	366	2.7	
68.6	Phe-Ser-Pro	350	10.1	
69.8	Phe-Phe-Tyr	476	1.3	
75.8	Pho-Val-Ala	336	0.8	
75.9	Gly-Pho-Ile	336	7.3	
90.2	Ala-Ala-Val	280	2.5	

 大豆由来トリペプチドのHPLCにおける溶出時間、ア
 \*【0021】

 ミノ酸配列、分子量および阻害活性。
 \*

【表3】

#### (単位 malls)

	投与的	投与换時間(hr)				
#		0.5	1	2	4	6
1弾(潤質水)	181.8	185.5	185.1	183.7	184.0	186.7
2# (300mg/kg	186.2	178.1	172.2	173.1	176.4	186.1
3# (600mg/kg	182.4	185.9	166.2	184.2	173.3	182.8
4## (1200mg/kg	186.4	185.4	162.8	181.8	170.9	179.8

有意整换定; 本危険率 5%。 \* \* 危険率 1%。 \* \* \* 危険率 0.1 %

イワシ筋肉由来トリペプチド分画投与におけるSHRの

\* [0022]

血圧値の経時的変化

《【表4】

(単位 mailg)

	投与的	投与後時間(hr)				
聊	血圧値	0.5	1	2	4	6
1前(表質水)	183.3	185.2	183.6	184.1	184.7	183.7
2# (300mg/kg	182.2	178.1	180.1	181.9	181.6	184.8
3群 (800mg/kg	182.5	165.4	175.8	181 - 8	179.3	180.8
4群 (1200mg/kg	181.8	167.4	175.0	179.2	179.8	181.6

有意接執起; \*危険率 5%, \*\*危険率 1%, \*\*\*危険率 0.1 %

大豆由来トリペプチド分画役与におけるSHRの血圧値の経時的変化

[0023]

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係るイワシ筋肉由来トリペプチドの、製造例1におけるSP-Sephad-ex С-25(H:)カラムクロマトグラフィーによるACE阻害ペプチドの分離精製の結果を示す図である。

【図2】本発明に係る大豆由来トリペプチドの、製造例 1におけるSP-Sephadex C-25(H) カラムクロマトグラフィーによるACE阻害ヘブチドの 分離桔製の結果を示す図である

【図3】本発明に係るイワシ筋肉由来トリヘフチドの、※

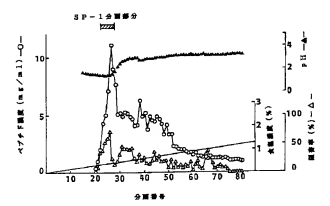
※製造例1における逆相HPLCによるACE阻害ペプチ ドの分難精製の結果を示す図である。

【図4】本発明に係る大豆由来トリペプチドの、製造例 1における逆相HPLCによるACE阻害ペプチドの分離精製の結果を示す図である。

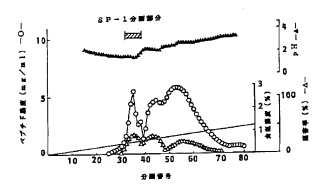
【図5】本発明に係るイワシ筋肉由来トリペプチドの製造例1で得られた23種のトリペプチド分画(SP-1分画)を、SHRに投与した場合の血圧値の経時的変化を示す図である。

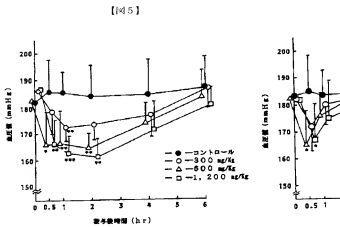
40 【図6】本発明に係る大豆由来トリペプチドの製造例2 で得られた27種のトリペプチド分画(SP-1分画) を、SHRに投与した場合の血圧値の経時的変化を示す 図である。

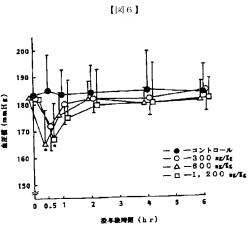
【闰1】



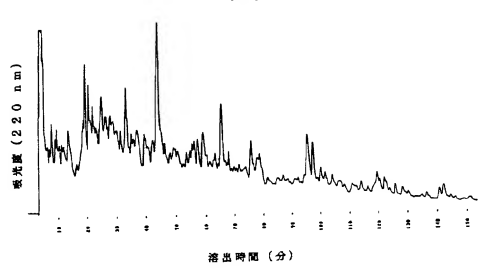
[図2]



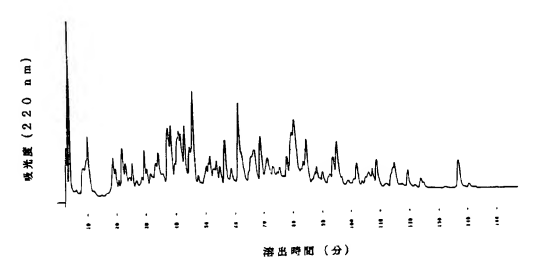








## 【図4】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. ' C-1-2 N = 9/99 識別記号 广内整理番号

 $\mathbf{F}$  I

技術表示簡所